

(2,000円)

19 日本国特許庁

# 公開特許公報

昭49: (1974). 2.27

特別技能は最大化し書の 規定による特許出版

2月27日

1. 発明の名称 ヒベリロン諸智泉の智智製

1. 特許請求の範囲に記載された発明の数

氏名 氨基醇

(ほか 2 名)

3. 特許出願人

住 所 大阪市東区平野町 3 丁目35番地 名称 吉富製薬株式会社

4. 代 理 人 〒 541 電話运動先:古古製薬商亦文社(総括印上中)TEL270-3531

> 住 所 大阪市東区平野町 3 丁目35番地 吉宙製梨株式会社内

**弁理士(6630) 髙 宮 城**、 氏 名



5. 添付書類の目録

(2) 委 任 状



62日本分類 16 E431.1

①特開昭 50-112373

②特願昭 49-24600

22出願日

審查請求

广内整理番号 7169 44

43公開日 昭50.(1975) 9.3

(51) Int. C12. C07D401/04# (CO7D401/04 C070211/58 C07D235/26)

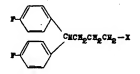
(全 5頁)

1. 発明の名称

①一般式



bを脱ペンジル化反応化付すことを特徴と



**ふ化合物と、式** 

ペンジル化反応化付するとを特徴とする式

の化合物の製造法。

## 1 発明の詳細な説明

本発明は①一般式

で表わされる四級塩化合物、Þよび②一般式[I

〕の化合物をさらに脱ペンジル化反応化付すると

とによる式

ととで化合物(F)は、次の工程図(1)、(2)で表わ される方法により調製されている。

工程图(1)

工程 图(2)

工程図(1)では脱ペンジルかよび二重結合の水系の 奈化多量の放棄と長時間を要し、また、工程図(2) ではクロル供換エチルと反応させた後、歳で処理 するという頻雑なが考えられ、かならずしも工業 特別 昭50-- 112373(2) で使わされるビモジド(一般名)の新規な製造法

式中、Iは話性エステル表基、たとえばハロゲン(Ce、Br、I)、有機スルホニルオキシ( メチルスルホニルオキシ、pートリルスルホニル オキシなど)を示す。

後来、ビモジドは、たとえば式

の化合物と、式

の既知化合物を反応させるととにより製造されて いる。

的に有利な方法とは貧えない。

本発明者らは鋭敏研究の結果、ビモジドの工業 的有利な製造法を完成した。本発明の方法を反応 まで示すと次の再りである。

(上記式中のエは前記に定義したものと同じであ

Z.)

反応 A の四級塩形改反応は無液単下あるいは連

特別 昭50-112373(3)

当な落葉の存在下に、常圧下あるいは必要に応じ て加圧下に行なわれる。洛県の存在下反応を進行 させる場合の溶媒として、メタノール、エタノー ル、プロパノール、1ープロパノール、プタノー ル、イソプタノール、アミルアルコール、イソア ミルアルコール等のアルコール系溶媒、アセトン、 メチルエチルケトン等のケトン系容模、エーテル、 テトラヒドロフラン、ジオキサン等のエーテル系 ロトン性中性溶媒等があげられる。更に上述の水

使用することもできる。反応温度、反応時間など の反応条件は、使用する原料の種類、溶媒を用い るときはその溶媒の種類により、最適の条件を選 べばよい。反応は、通常、室温から200℃位ま での程度で十数時間から数日間にわたり行なわれ る。たとえば、花様としてジメチルホルムアミド を用いた場合、反応を30時間、40~60℃程 度の程度で収率よく実施することができる。なお 一般式して〕においてXがクロル原子を示す場合、 との時反応促進剤としてヨウ化カリウム、ヨウ化

なか、化合物で「こうは必ずしも単微精製する必 要はなく、そのままで次の反応Bに供することも

溶性溶媒と水とを適当に組合せた合水溶媒として

反応Bの脱ペンジル化反応は、接触遺元条件下 に、あるいはアルカリ水溶液中、チオフエノール で処理、又は岩巣の存在下あるいは無路媒下に有 機第3級アミンで処理するととにより進行する。 接触還元的方法による場合、一般式〔Ⅰ〕の四級 ペンジル休は工程図(1)での三級ペンジル休よ り反応性に富み、比較的緩和な条件下で脱ペンジ ルすることが可能である。反応は、常温常圧下、 または常量加圧下で充分に進行しパラジタム系、 ニッケル系、白金系の触媒が使用される。

脱ペンジル化反応は、アルカリ水溶液中、チオ フェノールを用いるか、又は遺当な路鉄の存在下 あるいは無路袋下に、有機第1級アミンを用いる

ことによつても、短時間にかつ好収率で進行する。 啓儺としては反応を妨げない限りいかなるもので もよく、たとえば、ペンゼン、トルエン、クロロ ホルム、アセトン、ジメチルホルムアミドまたは テトラヒドロフランなどが反応を有利に進行させ る。有機第3級アミンとしてはトリエチルアミン、 トリプロピルアミン、メーメチルピペリジン、エ - エチルピペリジン、トリエチレンジアミン、1.8 ゚ ージアザピシクロじる , 4 , 0 ] ウンデセンー 7 ( D B U ), 1 , 5 - ジアザビシクロ(4 , 3 , ン、ピリジン、ピコリン、キノリン、イソキノリ Ⅱ、Ⅱージメテルアニリン等の労養的核 Am 巣を兼ねさせることができる。たとえば、前者の

計算量の12~20倍量のチオフエノールを使用し、接着の場合、計算量の12~20倍量の第2級アミンを使用し、室温から150℃の反応温度で進行させる。好適には、前者の場合、5%の水酸化ナトリウム水溶液中、計算量の2倍量のチオフエノールを使用し、100~120℃で2時間反応させ、後者の場合、ジメチルホルムアミド中、計算量の2倍量のトリエチレンジアミンを使用し、沸とり水浴上3~4時間反応させる。

かくして得られるビモジドは塩酸塩、硫酸塩、 修酸塩、マレイン酸塩、フマール酸塩などの酸付 加塩に導きする。

以下に実施例をあげて本発明を具体的に説明す

#### 实施例上

71.

4 , 4ーピス(4ーフルオロフエエル)プチA

キソー 1 ーペンズイミダゾリニル)ピペリジニタ 、 -ム・ブロマイドの異性体である。

## 实施例 2

4、4ーピス(4ーフルオロフエニル)プチルクロライド21g、1ーペンジルー4ー(2ーオキソー1ーペンズイミダソリニル)ピペリジン19g、ヨウ化カリウム125g、ジメチルホルムアミド10㎡の混合物を50で、12時間接押する。室園まで冷却し、アセトンを加え、不溶物を严去した後、戸液を完全機縮する。残留する柏にアセトンとエーテルの混合溶解を加え充分に冷却する。析出した結晶を戸取し、エタノールより再結晶すれば融点191~192での白色結晶として、1ーC4、4ーピス(4ーフルオロフエニル)プチル3ー1ーペンジルー4ー(3ーオキソー

プロマイド325g; ニーペンジルー4ー(2ー ーlーペンズイミダソリニル)ピペリジン 3 6 7 a、ジメチルホルムアミド5 0 世の混合物 を42時間、40~50℃に撹拌する。室温まで 、エーテルを加え、析出する抽状物をエー テルで数回洗浄する。との油状物をイソプロピル エーテルより結晶化させ、結晶を伊取する。この 結晶をアセトンにとかし、アセトン可容部と不答 部に分け、不容部はエタノールより再結晶すれば 融点206~208℃の結晶CA」が得られる。 可溶部は濃縮し、アセトンー酢酸エチルエステル 混合浓煤上为其抽品十九亿融点186~187℃ の結晶(B)が得られる。ことに得られた結晶( A]、[B]は元素分析、赤外、核磁気共鳴、黄 量分析より1-64、4-ピス(4ーフルオロフ エニルうプチルコーIーペンジルーIー(2-オ

イオダイドが得られる。

## 実施例 3

1-[4,4-ピス(4-フルオロフエエル)
プチル]-1-ペンジルー4-(2-オキソー1
ーペンズイミダソリニル)ピペリジニウム・プロマイド63g、チオフエノール22g、5等水酸化ナトリウム水溶液20mの混合物を抽浴上100~120℃に3時間はげしく接押する。室温まで冷却し、クロロホルムで3回接出する。抽出液を水洗し、健康マグネシウムで乾燥後濃縮する。得られる粗結晶をエタノールより再結晶すると、酸点209~212℃の白色結晶として1-(4,4-ピス(4-フルオロフエニル)プチル]-4-(2-オキソー1-ペンズイミダソリエル)ピペリジン(ビモジド)が得られる。

实施例 4

福岡県柴上都古富町大字広律 1336

サクショクグルエトミッチルログでつ

福岡県接上等古宮町大字広津 1336

ジメチルホルムアミド10世の混合物を描とう水 俗上5時間はげしく横井する。室温まで冷却し、 水を加えて、クロロホルムで3回抽出する。実施 例3と同様に処理すれば触点209~112℃の 1-(4,4-ピス(4-フルオロフエニル)ブ

ナルコーもー(2-オキソー1-ペンズイミダゾ

リニル)ピペリジン(ピモジド)が得られる。

1-(4,4-ピス(4-フルオロフエニル)

プチル ] - 1 - ペンジルー 4 - ( 2 - オキソー 1

-ペンズイミダゾリニル ) ピペリジニウム・アイ

オダイドも8g、トリエチレンジアミン23g、

上記実施例と同様にして、エがp-トリルスル 台伯CY Jを用いてビモジドは製造される。